JP61192345

Publication Title:

PREPARATION OF CARBIDE CATALYST

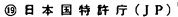
Abstract:

Abstract of JP61192345

PURPOSE:To increase a specific surface area, by using heteropolyacid of tungsten and/or molybdenum as the starting material of a carbide catalyst. CONSTITUTION:A solution of heteropolyacid containing carbon as a heteroatom is obtained from tungsten carbide or molybdenum carbide and dried to form a powder which is, in turn, carbonized by a carbonizing agent such as CO on CH4. By this method, a carbide powder having a large specific surface area can be obtained and the catalytic activity thereof can be enhanced. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

BEST AVAILABLE COPY





①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61 - 192345

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)8月26日

B 01 J 27/22 31/34 C 01 B 4/90 // H 01 M

7059-4G 6750-4G

X - 7623 - 5H審査請求 未請求 発明の数 1 (全2頁)

の発明の名称

炭化物触媒の製造方法

の特 頤 昭60-32643

@H. 願 昭60(1985)2月22日

四発 明 者 Ш 村

晃

徹

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

73発 明 者 I 藤

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

弁理士 小川 個代 理 勝男

石

Ш

外1名

発明の名称 炭化物触媒の製造方法

特許請求の範囲

79発

②出

明 者

顖 人

- 1. タングスステンおよび/またはモリブデンの ヘテロポリ酸を出発物質とし、CO, CH。など の炭化剤で炭化することを特徴とする炭化物魚 、此の製造方法。
- 2. 上記ヘテロポリ酸は炭素をヘテロ原子とする ヘテロポリ酸であることを特徴とする第1項記 報の炭化物触媒の製造方法。

発明の詳細な説明

「発明の利用分野」

本発明は炭化物触媒の製造方法に係り、特に比 表面積が大きく触媒活性の高い炭化物触媒を製造 する方法を提供するものである。

〔発明の背景〕

タングステンおよびモリブデンの炭化物の製造 法は多くの方法が知られているが、これらの炭化 物を触媒として使用する目的に適した比裂面積の 大きい炭化物を製造する方法としては英国特許第 1347534号に記載のように上記金属の酸化物を一 酸化炭素ガスで炭化する方法が提案されていた。 (発明の目的)

本発明の目的は、比表面積が大きく、従つて触 **媒活性の高いタングステンおよび/またはモリブ** デンの炭化物の製造方法を提供することにある。 (発明の概要)

タングステンまたはモリブデンをベース原子と し、リン・ケイ森などをヘテロ原子として含む多 種のヘトロポリ酸が知られている。また炭素をヘ テロ原子とするヘテロポリ酸で見いだされている (特願昭58-104553)。これらの物質は多量の結晶 水あるいは水和水を含んでいるが、乾燥雰囲気に 置かれて上記の水分を失つても分子構造は破壊さ れずに安定に保持する性質をもつている。このた め水分を失つた後は非常に微和な細孔を有するよ うになり比表面積も増加する。ヘテロポリ酸のこ のような性質に着目し、炭化物触媒の出発原料と して用いることにより比数面積が大きい上記触媒 が顕製できることを見いだした。

(1)

(発明の実施例) 実施例1



炭化タングステン(WC)の粉末8gをピーカにとり、これに15%のH*〇*水溶液50m 2を加えると、H*〇*はWCの触媒作用により〇*を発生しながら分解し、同時にWCも分解しつつ溶解した。約15時間でWCは完全に溶解し、前記特顧昭59-104553記載の如く、ヘテロポリ酸の一種である。12タングスト炭酸の溶液が得られた。この溶液を90~100℃に加熱しつつ乾燥すると褐色の粉末が得られた。この粉末の比表面積をK、の吸着を用いたBET法で測定したところ0.6m*/gであつた。上記粉末を電気炉中でCOガスを流しながら800℃に加熱してWC粉末を得た。このWC粉末の比表面積は27m*/gであった。

従来技術であるWO。をCOガスで炭化する方法(英特許1347534号),タングステン酸のアンモニウム塩をCOガスで炭化する方法(特願昭57ー55324)はいずれも出発原料粉末の比表面積はそれぞれO.7,1.2 m²/gと本発明のものに比べ面

(3)

合し、WとMoを原子比で1:1の割合で含む溶液とした。この溶液を実施例1と同様の方法で乾燥しCO気流中800℃で炭化し、複炭化物Wa...Moa...Cを得た。この比表面積は19㎡/gであった。

上記被炭化物の微粉末を得る従来法としてタングステン酸およびモリブデン酸のアンモニア水溶液を凍結乾燥して得られたアンモニウム塩の粉末をCO気流中800℃で炭化して得られた複炭化物W。.。Moo.。Cの比表面積は6.1 ml/gであった。

これらの炭化物200gを用いて実施例1と同様の方法で1gの電極を作製し、メタノールの電解酸化に対する活性の比較を行なつた。測定に用いた電解液は1MH、SO、と1MCH、OH を含む50℃ の水溶液で、電極電位0.5 V (対可逆水素電極) における電流値を測定した。その結果は、本発明の触媒を用いた電極で6mAのメタノール酸化電流が得られた。アンモニウム塩から出発した触媒を用いた電極では2mA であつたので、こ

い値であつた 00℃で炭化して得られたw Cの比段面積は、WO.から出発したもので5.3 ポ/g、アンモニウム塩から出発したもので 6.7 m/gであつた。以上の結果からも本発明によつ て得られたWCは従来法に比べ極めて大きい比裂 **面積を有することがわかる。比表面積の増加に伴** う触媒活性の変化を調べるため、上記3種のWC を100歳用いてテフロン結合法により大きさ1 odの電極を作製して、水の電解を行つた。上記 WC電極を負荷とし、大きさ1mdの白金板を正極 として希疏散の電解を行つたところ、セル電圧 1,6 Vにおいて流れた電流は、本発明のWCで 20mAに対し従来技術のWCでは6mAの電流であ つた。これらの紺果から本発明によるWCは比我 面積が増加した結果、触媒活性が向上したことが わかる。

実施例2

Mo.Cの粉末にH.O. 溶液を加えると、実施 例1に示したWCの場合と同様に溶解した。 Mo.CおよびWCを溶解したそれぞれの溶液を混

(4)

れと比較して触媒活性が3倍向上した。これは上 記のように触媒粉末の比表面積が3倍に向上した ためである。

夹施例3

12タングストリン酸および12モリブドリン酸の水溶液を混合して、原子比で1:1のWとMoを含む溶液とした。以下実施例2と同様の方法で被炭化物Wo.aMoo.aCを得た。しの炭化物の比表面面積は18㎡/gで、実施例2とほぼ同等の値が得られた。メタノールの電解酸化に対しても実施例2と同様の測定を行い、従来法に比べ3倍高い6mAの酸化電流が得られた。

(発明の効果)

以上に述べたように本発明によれば、比衷面積の大きい炭化物粉末を得ることができ、これら炭化物の触媒活性を高めることができる。炭化物触媒は白金に替る触媒として燃料電池の電極触媒、光電気化学反応触媒、有機合成反応触媒等に使用されており、その工業的価値は極めて大きい。

代理人 非理士 小川勝男

(6)